Blood group identification card, particularly for the bed side test.

EP0051748 (A1) DE8029596U (U) US3502437 DE2921136 Also published as: DE1005759 Cited documents: UTHEMANN HORST DR DIPL-CHEM; WEBER MARIA-G01N33/80; G01N33/80; (IPC1-7): G01N33/80 BIOTEST SERUM INSTITUT GMBH (DE) Priority number(s): DE19800029596U 19801106 Application number: EP19810108009 19811007 Publication number: EP0051748 1982-05-19 THERESIA G01N33/80 Publication date: · International; Classification: • european: Applicant: Inventor:

Report a data error here

Abstract of EP0051748

sheet of polyester which has at least on one side a uniform pigment-lacquer dulling layer that has the capacity to adhere to antisera, which layer has on its surface in separated fields tightly adhering dry layers Blood group identification card, particularly for the bed side test, characterized in that, it consists of a

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

THIS PAGE LEFT BLANK

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 051 748 Δ1

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 81108009.2

(f) Int. Cl.3: G 01 N 33/80

- ② Anmeldetag: 07.10.81
- 30 Priorität: 06.11.80 DE 8029596 U

- 71 Anmelder: Biotest-Serum-Institut GmbH, Flughafenstrasse 4, D-6000 Frankfurt-Niederrad (DE)
- Weröffentlichungstag der Anmeldung: 19.05.82 Patentblatt 82/20
- ② Erfinder: Uthemann, Horst, Dr. Dipl.-Chem., Sachsenhäuser Landwehrweg 66, D-6000 Frankfurt 70 (DE) Erfinder: Weber, Maria-Theresia, Elisabethstrasse 67, D-6070 Langen (DE)
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
- Vertreter: Beil, Walter, Dr. et al, BEIL, WOLFF & BEIL Rechtsanwälte Adelonstrasse 58, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE)
- 64 Blutgruppenidentitätskarte, insbesondere für den Bed side-Test.
- Die Blutidentitätskarte besteht aus einer Polyesterfolie, die mindestens auf einer Seite mit einer gleichmäßigen, gegenüber Antlseren haftfähigen Plymentlackmattierungsschicht versehen ist, die auf ihrer Oberfläche auf räumlich voneinander getrennten Feldern festhaftende trockene Schichten aus im wesentlichen reinen Antiseren aufweist.

Sie dient der Kontrolle der Identität der Blutgruppen des Empfängers und Spenders, die unmittelbar vor einer Bluttransfusion, häufig am Bett des Patienten, erfolgt.

EP 0 051 748 A1

Unsere Nr. 23 514

Pr/br

Biotest-Serum-Institut GmbH 6000 Frankfurt-Niederrad

5

Blutgruppenidentitätskarte, insbesondere für den Bed side-Test

Die Erfindung betrifft eine Blutgruppenidentitätskarte, die insbesondere ihre Anwendung im Bed side-Test findet.

Unter Bed side-Test versteht man die Kontrolle der Identität der Blutgruppen des Empfängers und des Spenders,

die direkt beim Patienten unmittelbar vor einer Bluttransfusion, was am häufigsten am Bett des Patienten geschieht, durchgeführt wird, um Verwechselungen jeglicher Art auszuschließen.

Gemäß den Richtlinien zur Blutgruppenbestimmung und Bluttransfus ion der Bundesärztekammer vom 1.2.1979
(Deutsches Ärzteblatt, Heft 5 vom 1. Februar 1979) ist
vor Transfusionen der ABO-Identitätstest am Krankenbett
(Bed side-Test) vom Arzt oder unter seiner unmittelbaren
25 Aufsicht durchzuführen (Deutsches Ärzteblatt, Heft 5,
1. Februar 1979, Seite 288, Absatz 3.5.2.).

Mit Blutidentitätskarten, auch Bed side-Karten genannt, lassen sich diese ABO-Identitätstests am Krankenbett auf einfache Weise durchführen.

- So ist beispielsweise die sogenannte Eldon-Karte bekannt, die aus einer mit einer Zelluloseschicht überzogenen Pappe besteht, auf die ein Gemisch aus Dextran und den entsprechenden Antiseren auf Testfelder bzw. Versuchsabschnitte aufgetrocknet ist (Knud Eldon, Kopen-
- hagen (1955) "Gleichzeitige ABO- und Rh-Blutgruppenbestimmung auf Karten im Laboratorium oder am Krankenbett", Broschüre der Nordisk Insulinlaboratorium, Gentoffe, Dänemark, 1-23 = Eldon, K. (1955), Simultaneous ABO and Rh groupings on cards in the laboratory or at the bed
- side. Danish Med. Bull. 2, 33-40;
 Dissertationsarbeit von Anneliese Bär (1967) "Die Beeinflussung der Reaktionen inkompletter Rhesus-Anti-körper durch Kolloide", Frankfurt). Die Zumischung von Dextran ist dort deshalb erforderlich, weil getrocknetes
- reines Serum nicht auf der dort verwendeten Unterlage haftet, sondern sich abschält, während Dextran zusammen mit dem Serum auf der Unterlage fest haftet.

 Ferner war bei den dort verwendeten Anti-D (Rh_O)Seren eine Verdünnung mit dem Konglutininsubstitut Dextran
- erforderlich, um beim teilweisen Trocknen einer Mischung aus Serum und Blutkörperchen die sogenannte Geldrollen-bildung zu vermeiden, die in vielen Fällen Agglutinaten ähnlich sieht (Pseudoagglutination). Eine Verdünnung mit Dextran diente dabei außerdem der Förderung und Beschleunigung von Agglutinationsprozessen.
 - Dieses Dextran-Antiserum-Gemisch kann jedoch nicht direkt mit dem zu testenden Blut vermischt werden, sondern muß erst mit Wasser angelöst werden. Es ist deshalb bei

jedem Test erforderlich, zunächst auf die Testfelder einen Tropfen Wasser aufzubringen. Dieser Tropfen Wasser muß sehr genau dosiert sein, wofür außer einer Pipette auch besondere Geschicklichkeit desjenigen erforderlich ist, der den Test durchführt. Das Erfordernis von Pipette, Wasser (was beispielsweise an einem Unfallort häufig nicht zur Verfügung steht), Geschicklichkeit des Ausführenden und der Zeitverlust durch das Auflösen stellen einen Nachteil dieser Test-

Aus GM 79 04 755 ist eine Blutgruppenidentitätskarte bekannt, die aus einer Plastikplatte besteht, in die Vertiefungen eingepreßt sind, die mit Antiseren in flüssiger Form gefüllt und mit einer Plastikfolie verschlossen sind. Zur Durchführung der Tests mit dieser Karte muß die Plastikfolie mittels einer Kanüle oder Injektionsnadel, die das zu testende Blut enthält, durchstochen werden.

Damit erspart man sich zwar das Anlösen des Testserums.

Da die Plastikfolie jedoch nur mit einer Spritze
oder Kanüle durchstochen werden kann, besitzt diese
Karte den Nachteil, daß zur Durchführung des Tests
prinzipiell beim Patienten Venenblut entnommen werden muß,
weil man mit einer Spritze kein Kapillarblut aus
Fingerbeere oder Ohrläppchen entnehmen kann. Dies ist

Fingerbeere oder Ohrläppchen entnehmen kann. Dies ist wesentlich aufwendiger als mit einer sterilen Lanzette Blut aus Fingerbeere oder Ohrläppchen zu entnehmen und aufzubringen, wei es bei der Eldon-Karte möglich ist.

Die beschriebene Karte besitzt ferner den Nachteil, daß flüssiges Antiserum im Gegensatz zu angetrocknetem

30

Serum sich zum Zwecke der Dokumentation nicht fixieren läßt. Dies ist insofern besonders nachteilig, als die Richtlinien zur Blutgruppenbestimmung vorschreiben, daß eine Dokumentation möglich sein muß.

5 .

.15

30

Aufgabe der Erfindung war es somit, eine Blutgruppenidentitätskarte, insbeonsere für den Bed side-Test,
zu entwickeln, auf deren Antiseren-Bereiche Kapillarblut aufgebracht werden kann und deren Reaktionsbild
sich fixieren und konservieren läßt, also eine Karte,
die mit angetrockneten Antiseren arbeitet, bei der
jedoch auf das Auflösen der angetrockneten Antiseren
mit Wasser verzichtet werden kann, d.h. bei der nach dem
Aufbringen von Patienten- bzw. Transfusionsblut und
Verrühren gleichzeitig ein rasches Auflösen der Antiseren erfolgt.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß die Blutgruppenidentitäskarte aus einer Polyesterfolie besteht, die mindestens auf einer Seite mit einer gleichmäßigen, gegenüber Antiseren haftfähigen Pigmentlackmattierungsschicht versehen ist, die auf ihrer Oberfläche auf räumlich voneinander getrennten Feldern festhaftende trockene Schichten aus im wesent- lichen reinen Antiseren aufweist.

Es wurde überraschenderweise gefunden, daß auf einer mit Pigmentlackmattierung beschichteten Polyesterfolie, wie sie als Zeichenfolie auf dem Markt ist, Antiseren ohne jegliche haftvermittelnden Zusätze ausgezeichnet haften. Dadurch entfällt ein Haftmittel, wie es bei der Eldon-Karte erforderlich ist, und zugegebenes Blut löst

beim Verrühren die angetrockneten Antiseren auf, so daß auf das Auflösen mit Wasser verzichtet werden kann und der Test sehr leicht und schnell durchführbar ist.

Das Reaktionsbild kann durch Übersprühen mit einem Lack, beispielsweise Zytolack zum Zwecke der Dokumentation leicht fixiert werden.

Durch den Ersatz von IgG der Spezifität Anti-D anstelle des bisher von Eldon verwendeten Anti-D-Serums ist es außerdem möglich, auch bei der angetrockneten Anti-D-Schicht auf den Zusatz von Dextran zu verzichten.

10

Chemisch modifizierte IgG-Moleküle, bei denen Disulfidbrücken in der Hinge-Region teilweise reduktiv aufgespalten und alkyliert worden sind, zeichnen sich 15 durch hohe Flexibilität aus, weshalb bei Antiseren auf der Basis der modifizierten Moleküle auf den üblichen Zusatz von Supplement (z.B. Albumin, Dextran, Gelatine, AB-Serum u.a.) verzichtet werden kann. Die chemische Modifizierung überführt inkomplette Anti-20 körper in Agglutinine, die ähnliche Eigenschaften wie ABO-Testseren haben. So werden mit modifiziertem IgG der Spezifität Anti-D D(Rh_O)-positive Erythrozyten in Kochsalzlösung oder in verträglichem Serum bzw. Plasma agglutiniert. In Pirofsky B. und Cordova M.S. 25 "Bivalent nature of incomplete anti-D (Rho)" Nature 197, S. 392-393 (1963); Roman D., Tilley C.A., Crookstone N.C., Falk R.E. and Dorington K.J. "Conversion of incomplete antibodies to direct agglutinins by mild reduction. Evidence for segmental flexibility within the F_C fragment 30 of immunglobuline G" Proc. Natl. Akad. Sci. USA, 74, S. 2531-2535, (1977) wird dieses Anti-D-Reagens be-

schrieben. Bisher wurden der Objektträger-Schnelltest,

der Objektträger-Inkubationstest und der Röhrchenzentrifugiertest als Anwendungsmöglichkeiten vorgeschlagen.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß das Anti-D-Reagens, auf Polyesterfolie angetrocknet und ohne vorher 5 mit Wasser aufgelöst werden zu müssen, beim Verrühren mit D(Rh_O)-positivem Blut nach kurzer Reaktionszeit (ca. 1 Minute) in ihrer Stärke dem ABO-System vergleichbare Agglutinationsbilder liefert. Weil weder das Reagens selbst Supplemente enthält, noch für das Antrocknen auf der ausgewählten Polyesterfolie hochpolymere, eine Haftung vermittelnde Zusätze erforderlich sind, kann anders als bei der Eldon-Karte auf eine Kontrolle verzichtet werden. Es ist nicht zu erwarten und wurde bisher auch nicht beschrieben, daß das Anti-D-Reagens mit seiner 15 niedrigen Proteinkonzentration, die der Konzentration von normalem humanen Serum entspricht, zu falsch positiven Reaktionen mit IgG- und/oder komplementbeladenen Erythrozyten bei Autoimmunerkrankungen oder der Erythroblastose des Neugeborenen führt, die aber häufig 20 mit inkompletten Anti-Rh-Seren, die Rinderalbumin oder andere hochmolekulare Substanzen als Verstärkermedium enthalten, beobachtet werden.

25 Ein besonders geeignetes Folienmaterial ist eine Polyesterfolie, die im Extrudierverfahren hergestellt und
durch biaxiale Streckung und Hitzestabilisierung
dimensionsstabil gemacht wurde und auf beiden Seiten mit
einer gleichmäßigen Pigmentlackmattierung beschichtet
30 ist.

Eine besonders zweckmäßige Folie besitzt folgende mechanische und physikalische Eigenschaften: Zugfestigkeit 1 800 kg/cm², Streckgrenze 980 kg/cm², thermische Ausdehnung 0,027 mm/m/°C,

Feuchtigkeitsausdehnung 0,01 mm/m/% RF, Wärmefestigkeit 150°C

Eine derart besonders zweckmäßige Folie ist unter der Bezeichnung Zeichenfolie Safir PL Opak-weiß im Handel erhältlich.

10

Für Zwecke, wo im Bed side-Test nur die ABO-Identität zu prüfen ist, besitzt eine Ausführungsform der erfindungsgemäßen Karte, wie sie in Fig. 1 wiedergegeben ist, vier räumlich voneinander getrennte Felder, von

15 denen je zwei mit Antiserum A und Antiserum B beschichtet sind.

Die Felder sind mit Anti-A bzw. Anti-B gekennzeichnet, und die Antiseren-Schichten können zusätzlich, um Verwechselungen zu vermeiden, unterschiedlich eingefärbt

20 sein.

25

Für Zwecke, wo im Bed side-Test auch der Rh-Faktor bestimmt werden soll, besitzt eine Ausführungsform der erfindungsgemäßen Karte, wie sie in Fig. 2 wiedergegeben ist, sechs räumlich voneinander getrennte Felder, von denen je zwei mit Antiserum A, Antiserum B und Anti-D beschichtet sind.

Die einzelnen Felder sind so angeordnet, daß noch
genügend Raum für eine Beschriftung der Folie vorhanden
ist. Bei der bevorzugten beidseitigen pigmentlackmattierten Folie kann auch auf der Rückseite der Folie
eine Beschriftung durchgeführt werden.

Patentansprüche:

- 1. Blutgruppenidentitätskarte, insbesondere für den Bed side-Test, dadurch gekennzeichnet, daß sie aus einer Polyesterfolie besteht, die mindestens auf einer Seite mit einer gleichmäßigen, gegenüber Antiseren haftfähigen Pigmentlackmattierungsschicht versehen ist, die auf ihrer Oberfläche auf räumlich voneinander getrennten Feldern festhaftende trockene Schichten aus im wesent-lichen reinen Antiseren aufweist.
 - Karte nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Schichten aus Antiserum A und Antiserum B bestehen.

15

- 3. Karte nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß eine weitere Schicht aus IgG der Spezifität Anti-D besteht.
- Karte nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß
 die Karte sechs Felder aufweist, von denen je zwei mit Antiserum A, zwei mit Antiserum B und zwei mit Antiserum D beschichtet sind.
- 5. Karte nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch ge-25 kennzeichnet, daß die Schichten unterschiedlicher Antiseren mit unterschiedlicher Färbung versehen sind.
- 6. Karte nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Polyesterfolie auf beiden Seiten mit einer Pigmentlackmattierungsschicht versehen ist.

-1/2-

Fig. 1

_	Bedsidekarte	zur Identitätssid	cherung
BIOTEST-Serum-Institut BmbH, Frankfurt a. M.	Anti B	Blutgruppe	·
BIOTEST-Serum-In		Empfänger Name	Geb.
Anti-A	. Anti-B	Blutgruppe	Station .

-212-

Fig. 2

Serafol-D Bedside-Karte zur Identitätssicherung							
			Empfänger Name				
			Vomame	Geb.			
Anti-A	Antr-B	Anti-D	Blutgruppe	Station			
			Konserve Nr	•			
			Blutgruppe				
- Anti-A	Anti-B	- Anti-D	DatumUr				
BIOTEST-Serum Institut EmbH, Frankfurt am Main							

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

O Questier Anti-Big EP 81 10 8000

	·_			
	EINSCHLÄG	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.=)		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments maßgeblichen Teile	mit Angabe, soweit erforderlich, der	betrifft Anspruch	G 01 N 33/80
Y/X	DE - B - 1 005	759 (NORDISK INSU- LIN LAB.)		
	* insgesamt; in 7 und 8 *	sbesondere Spalten	1-4,6	
Y	US - A - 3 502	437 (MORRIS MASS.)		·
	* insgesamt; in sprüche 1-7;	sbesondere An- Figuren 1,2 *	1-4	
A	DE - A - 2 921	136 (H.P. GEISEN)		
	* insgesamt *			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl. ³)
				G 01 N
		,		
		,		
				KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE
				X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
				A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung P: Zwischenliteratur T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grund-
				sätze E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeidedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes
				Dokument L: aus andern Gründen ange- führtes Dokument
į	Der vorliegende Recherchenb	&: Mitglied der gleichen Patent- familie, übereinstimmendes Dokument		
Recherch	engren Haag	Abschlußdatum der Rachesche	Prüfer	OSBORNE